

File downloaded on 2026-06-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/700000184488>

Galapan 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Autorizat

- R-Cloprostenol sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Galapan 75 micrograms/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

78.88 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi Meat and offal

- Lapte. 0 oră

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 oră

-

Porc

- Carne și organe. 1 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD90

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Industrial Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

1/08/2025

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industrial Veterinaria S.A.

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10509/010/001

Data modificării statusului autorizației:

1/08/2025

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0630/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Informed consent reference:

600000050164

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

ie-puar-mr-iev0630001-galapan-75-microgramsml-solution-for-injection-for-en.pdf